(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 22 juillet 2004 (22.07.2004)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2004/060348 A2

- (51) Classification internationale des brevets7: A61K 9/08
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/I-R2003/003917

(22) Date de dépôt international:

26 décembre 2003 (26.12.2003)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

- français
- (30) Données relatives à la priorité :

26 décembre 2002 (26.12.2002) F

(71) Déposant et

02/16722

- (72) Inventeur: THOREL, Jean-Noël [FR/FR]; 3, rue La Rochelle, F-75014 Paris (FR).
- (72) Inventeur: et
- (75) Inventeur/Déposant (pour US seulement): GATTO, Hugues [FR/FR]; 1, rue du Plan de Castres, F-06570 Saint-Paul (FR).
- (74) Mandataire: CABINET GERMAIN & MAUREAU; B.P.6153, F-69466 LYON Cedex 06 (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EB, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

 sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: OPHTHALMIC AND OPHTHALMOLOGICAL USE OF A COMPLEX NUTRITIVE BASE IN AN AQUEOUS MEDIUM
- (54) Titre: UTILISATION OPHTALMIQUE ET OPHTALMOLOGIQUE D'UNE BASE NUTRITIVE COMPLEXE EN MILIEU AQUEUX
- (57) Abstract: The invention relates to a trophic composition in an aqueous medium comprising a complex nutritive base. The aforementioned base comprises, as a minimum, multiple amino acids, vitamins, trace elements and metallic salts, and is free of any cell growth factors, any biological extracts of animal or cell origin and any active therapeutic agents. The inventive composition is characterised in that, in addition to the complex nutritive base, it also comprises an inhibitor of the collagenases of corneal epithelium in humans or animals. The composition is further characterised in that it is formulated with the complex nutritive base in order to establish a pH of between 7.3 and 7.5 and an osmolarity of between 300 and 350 m Osm.
- (57) Abrégé: Composition trophique en milieu aqueux comprenant une base nutritive complexe, constituée, au moins par une multiplicité d'acides aminés, des vitamines, des oligo-éléments, et des sels métalliques, ladite base excluant tout facteur de croissance cellulaire, tout extrait biologique d'origine animale ou cellulaire, et tout principe actif thérapeutique, ladite composition étant caractérisée en ce que: outre la base nutritive complexe, elle est constituée par un inhibiteur des collagénases de l'épithélium cornéen chez l'homme ou l'animal, et par un promoteur de la synthèse du néocollagène; elle est formulée, avec la base nutritive complexe, pour établir un pH compris entre 7,3 et 7,5 et une osmolarité comprise entre 300 et 350 m Osm.

2004/060348 A

20

25

10/540979

JC17 Hec's PC1/PTO 27 JUN 2005

Utilisation ophtalmique et ophtalmologique d'une base nutritive complexe en milieu aqueux

La présente invention concerne l'utilisation ophtalmique et ophtalmologique d'une base nutritive complexe, aussi bien chez l'homme que chez l'animal.

Par "ophtalmique" on entend qu'une base nutritive complexe telle que définie et décrite ci-après peut être mise en œuvre dans diverses applications, non thérapeutiques, en relation avec l'œil chez l'home ou l'animal, et plus précisément en relation avec la surface extérieure ou l'extérieur de la cornée.

Par "ophtalmologique" on entend que la même base nutritive complexe peut être mise en œuvre dans le traitement thérapeutique ou clinique de l'œil chez l'homme ou l'animal, et plus précisément en application, par exemple locale, au contact extérieur de la cornée.

Plus particulièrement, aux fins des utilisations précédemment définles, la présente invention s'intéresse aux compositions trophiques comprenant une base nutritive complexe.

Par base nutritive complexe, on entend toute composition ou formulation, en milieu aqueux, se distinguant, comme précisé ci-après, d'un milieu de culture cellulaire, même si elle permet, en général, comme ce dernier, une culture in vitro viable pendant au molns 72 heures d'un inoculum de certaines cellules prédéterminées.

Différents milleux de cultures ont été effectivement décrits, et sont commercialisés. Ainsi, s'agissant de la culture in vitro de kératinocytes, on peut citer :

- BOYCE ST, HAM RG, Calcium-regulated differentiation of normal human epidermal keratinocytes in defined clonal culture and serum-free
 serial culture: J. Invest. Dermatol. 1983; 81: 335-409;
 - BOYCE ST, HAM RG, Cultivation, frozen storage, and clonal growth of normal human epidermal keratinocytes in serum-free media; J. Tissue Culture Methods 1985; 9:83-93;
- le milieu commercial dénommé MCDB 153, commercialisé notamment par les Sociétés IRVINE SCIENTIFIC et GIBCO-BRL;

25

30

- les milieux commerciaux dénommés DMEM (DUBECO Modified Epidermal Medium) ; KSFM de GIBCO-BRL, etc...

De tels milieux de cultures incorporent, pour être actifs, des facteurs de croissance cellulaire, soit que ces facteurs sont compris au départ dans la composition du milieu de culture, soit que ces facteurs sont produits au moment de la culture, par exemple par une couche nourricière de fibroblastes, s'agissant de la culture de kératinocytes.

Une base nutritive complexe, telle que considérée selon la présente invention, ne comporte pas dans sa mise en œuvre de facteur de croissance, par exemple, d'EGF (Epidermal Growth Factor).

Beaucoup des milieux de culture précédemment identifiés comportent des extraits biologiques, par exemple d'origine animale, cellulaire, ou autre, c'est-à-dire obtenus à partir d'une matière première biologique. Au rang de ces extraits biologiques, on peut citer, à titre d'exemple, tout sérum de veau foetal, tout extrait de tige pituitaire de bœuf.

Par nature, ces extraits ont une composition variable, voire indéterminée.

Une base nutritive complexe, telle que considérée selon la présente invention, ne comporte aucun extrait biologique tel que défini précédemment.

Ces mêmes milieux de culture précédemment identifiés comprennent, dans certains cas, différents principes actifs thérapeutiques, utilisés en tant que médicaments, et ce pour favoriser la conservation, et/ou, l'efficacité du milieu de culture.

Au rang de ces principes actifs, on peut citer certains antibiotiques, par exemple la pénicilline et/ou la streptomycine, seules ou en mélange, certaines hormones, par exemple la toxine cholérique, l'insuline.

Une base nutritive complexe, considérée selon la présente invention, ne comporte pas de principe actif médicamenteux.

De telles bases nutritives complexes, au sens où celles-ci peuvent être utilisées, seules ou en combinaison avec d'autres composants, en tant que produit actif ou comme excipient, ont été décrites dans le document WO 96/21421.

De telles bases nutritives complexes sont constituées en milleu aqueux par au moins, une multiplicité d'acides aminés, dont certains essentiels, différentes vitamines, des oligo-éléments, et des sels métalliques.

Conformément au document WO 96/21421, une telle base nutritive complexe a, par exemple, la composition suivante, selon Tableau 1 ci-après :

Tableau 1

5

COMPOSANTS	Concentration en mg/l		
Eau	q.s.p.		
Acides aminés			
L-Alanine	9,2		
L-Arginine HCL	421,4		
Acides aminés (suite)			
L-Asparagine (anhydre)	14,2		
Acide L-aspartique	4,0		
L-Cystéine HCl. H ₂ O	42,0		
Acide L-glutamique	14,8		
L-Glutamine	1754,4		
Glycine	7,6		
L-Histidine HCI. H ₂ O	50,0		
L-Isoleucine	6,0		
L-Leucine	131,2		
L-Lysine HCI	54,0		
L-Méthionine	13,5		
L-Phénylalanine	10,0		
L-Proline	34,6		
L-Sérine	126,1		
L-Thréonine	24,0		
L-Tryptophane	9,3		
L-Tyrosine 2 Na 2H ₂ O	11,7		
L-Valine	70,3		
Vitamines			
d-Biotine	0,02		
Acide folique	0,80		
Nicotinamide	0,04		
D-Ca Pantothénate	0,30		
Pyridoxine HCI Riboflavine	0,06		
Thiamine HCI	0,04		
i-Inositol			
Pyruvate de sodium	18,0 55,0		
Thymidine :	0,73		
Adénine (HCI)	24,0		
Acide DL-lipoique	0,20		
Voine Draiboidne	0,20		
Composants inorganiques			
Chlorure de sodium	6800,0		
KCI	112,0		
Na ₂ HPO ₄	284,0		
CuSO ₄ .5H ₂ O	0,003		

15.

20

COMPOSANTS	Concentration en mg/l		
, Acétate de sodium	300,0		
	(anhydre)		
D-Glucose	1080,0		
HEPES (pipérazine)	6600,0		
Phosphoryléthanolamine	0,06768		
Ethanolamine	0,04684		
Sulfate de sodium	3,4		
Bicarbonate de sodium	1160,0		
FeSO ₄ .7H ₂ O	1,39		
MgCl ₂ .6H ₂ O	120,0		
CaCl ₂ .2H ₂ O	De 13,0 à 22,05		
ZnSO ₄ .7H ₂ O	0,144		
(NH ₄) ₈ Mo ₇ O ₂₄ .4H ₂ O	0,00120		
Na ₂ SiO ₃ .5H ₂ O	0,142		
Composants inorganiques (suite)			
MnCl ₂ .4H ₂ O	0,00002		
SnCl ₂ ,2H ₂ O	0,00011		
NH ₄ VO ₃	0,00057		

Conformément au document WO 02 087326, on décrit et propose une composition ophtalmique ou ophtalmologique comprenant un dérivé vitaminique, en tant qu'agent tensio-actif, non ionique, et un agent ou conservateur cationique, par exemple le polyhexaméthylène biguanide, et un agent désinfectant, par exemple du peroxyde d'hydrogène. Cette composition a essentiellement des propriétés nettoyantes et désinfectantes, mais non régénérantes au niveau de la cornée.

Conformément au document US 5 654 266, on décrit et propose une composition essentiellement saline et tamponnée pour la conservation et le rinçage de tissus avant une transplantation, par exemple des comées destinées à être greffées. La composition proposée comprend à titre principal du βhydroxy-butyrate, diminuant la production et l'accumulation d'acide lactique dans les tissus stockés.

Conformément au document EP 0 517 970, on décrit et propose une solution pour l'irrigation intra-oculaire des chambres antérieure et postérieure de l'œil, à des fins de chirurgle oculaire, avec des propriétés réparatrices uniquement de l'endothéllum cornéen, c'est-à-dire dans la chambre antérieure de l'œil.

Conformément au document JP 02 083318, on décrit une composition nettoyante de l'œil comprenant des sels d'ammonium quaternaire, du chondroitine-sulfate de sodium et de l'acide glycymhétinique, ainsi que des alcohols, dont propylène-glycol.

Conformément au document WO 026495, on décrit une composition d'entretien d'une lentille de contact, en particulier pour son imprégnation, comprenant des vitamines, l'objectif poursulvi étant de relarguer ladite composition au contact de la cornée, à partir de la lentille de contact imprégnée.

La présente invention a pour objet l'utilisation ophtalmique ou ophtalmologique d'une base nutritive complexe telle que précédemment définie, par exemple par l'intermédiaire d'une composition trophique comprenant ladite base, en particulier pour améliorer la viabilité, par exemple en cas d'agression ou de stress, et maintenir l'intégrité et l'équilibre des cellules épithéliales de la cornée de l'œil, chez l'homme ou l'animal.

Plus particulièrement, la présente invention a pour objet une telle utilisation pour améllorer la viabilité, la croissance, et la différenciation des cellules de l'épithélium cornéen, chez l'homme ou l'animal.

Conformément à la présente invention, la composition trophique en milieu aqueux pouvant être mise en œuvre comprend :

- une base nutritive complexe, constituée, au moins, par une multiplicité d'acides aminés, des vitamines, des oligo-éléments, et des sels métalliques, ladite base excluant tout facteur de croissance cellulaire, tout extrait biologique d'origine animale ou cellulaire, et tout principe actif thérapeutique,
- un inhibiteur des collagénases de l'épithélium coméen chez l'homme ou l'animal,
 - et un promoteur de la synthèse du néocollagène.

25

15

Préférentiellement la composition trophique est formulée, avec la base nutritive complexe, pour établir un pH compris entre 7,3 et 7,5, et une osmolarité comprise entre 300 et 350 mOsm.

30

35

Différents inhibiteurs de collagènase sont déjà connus, fonctionnellement et/ou chimiquement, et on se référera enparticulleur aux documents suivants :

- Berman; Int. Ophtalmol. Clin. 1975 Winter; 15(4): 49-66
- Haffner JC, Fecteau KA, Eilet H, Vet. Ophtalmol. 2003 Mar; 6(1): 67-72.

10

30

Différents promoteurs de la synthèse du néocollagène sont déjà connus, et on se référera en particulier aux documents suivants :

- Bellon G, Monboisse JC, Fandoux A, Borel JP, Biochim. Biophys. Acta. 1987, Aug 19, 930 (1): 39-47
- Kefalides NA, Cameron JD, Tomicheck EA, Yanoff M, J Biol Chem. 1976, Feb 10; 251(3): 730-3.

Selon l'invention, la composition trophique présente avantageusement les caractéristiques suivantes, ces dernières étant considérées seules ou en combinaison :

- l'inhibiteur des collagénases est choisi dans le groupe constitué par la cystéine, la N-acétyl cystéine, et le sel de calcium de l'EDTA;
 - l'inhibiteur des collagénases est la N-acétyl cystéine ;
- l'inhibiteur des collagénases représente au maximum 5 %, et de préférence entre 0,05 et 0,5 % en poids de ladite composition ;
- le promoteur de la synthèse du néocollagène est la proline ou l'hydroxyproline ;
 - le promoteur de la synthèse du néocollagène représente au maximum 0,5 %, et de préférence 0,004 % en poids de ladite composition ;
- la composition trophique comprend de l'acide hyaluronique,
 et/ou un sel de l'acide hyaluronique, dans une proportion pondérale totale de la composition, au plus égale à 0,1 %, et de préférence égale à 0,07 %;
 - la composition trophique comprend un conservateur, dans une proportion pondérale de la composition, au plus égale à 0,0001 %;
 - le conservateur est le polyhexanide ou polyhexaméthylène biguanide (PHMB);
 - la composition trophique répond à la formule décrite par le Tableau 2 dans la description.

Par rapport à la composition selon le tableau 1, la composition selon le Tableau 2 diffère de cette dernière sur les points suivants :

- elle ne comprend pas de vitamine B12, de putrescine 2HCL, de Na₂ SiO₃
- elle comprend, et un inhibiteur de collagènase, et un promoteur de la synthèse du néocollagène
- ses caractéristiques de pH et d'osmolarité permettent 35 l'oxygénation de l'épithélium cornéen et l'activité du lysozyme des larmes.

10

15

20

25

35

L'invention concerne également l'utilisation d'une composition trophique telle que précédemment décrite en tant que médicament en ophtalmologie ou contactologie, chez l'homme ou l'animal, par application, par exemple locale, au contact extérieur de la cornée.

Elle concerne également un tel médicament, sous forme liquide, ou sous forme sèche, c'est-à-dire pour reconstitution avec un milieu aqueux.

Dans une variante, un tel médicament est sous forme liquide, par exemple sous la forme de gouttes, ou de larmes régénérantes, ou de collyre, ou de solution.

Ainsi, à titre d'exemple, la présente invention propose un collyre comprenant une composition trophique telle que définie précédemment, permettant de cicatriser la cornée, ou pour prévenir les adhérences conjonctivales.

Un tel collyre a les indications suivantes :

- ulcérations cornéennes d'origine traumatique ou autre, brûlures de la cornée ;
- prévention des adhérences conjonctivales et cornéo-conjonctivales (symblépharon) ;
 - xerosis conjonctival et cornéen.

L'invention concerne également une solution ophtalmique, par exemple, de confort, pour application locale au contact extérieur de la cornée, chez l'homme ou chez l'animal, comprenant par exemple une composition trophique telle que précédemment définie.

Ainsi, la présente invention propose, par exemple, « des larmes régénérantes », comprenant une composition trophique telle que définie précédemment, pour l'hydratation de lentilles de contact et la régénération de la cornée, chez l'homme ou l'animal.

De telles « larmes régénérantes » lubrifient accessoirement la cornée. En définitive, elles évitent ou limitent l'érosion prématurée de la cornée, sous l'action de lentilles de contact, rigides ou semi-rigides en particulier. Et ces « larmes régénérantes » améliorent le confort visuel, et augmentent la durée de port possible de lentilles de contact.

Alnsi, la présente invention propose, par exemple, des gouttes de confort, pour les utilisations suivantes :

- sécheresses oculaires d'origine iatrogène (liées notamment à l'emploi de rétinoïdes topiques ou systémiques, d'antihistaminiques,

10

15

25

8

d'antiparkinsoniens, de betabloquants, de spasmolytiques, d'anxiolytiques, de neuroleptiques, d'antidépresseurs et de bronchodilatateurs, etc...), et entraînant un inconfort, en particulier chez les patients porteurs de lentilles de contact :

sécheresses oculaires chez les personnes âgées.

L'Invention concerne également l'utilisation d'une base nutritive complexe telle que précédemment définie pour le traitement, par exemple la conservation, de pièces ou prothèses, par exemple lentilles de contact, agencées pour venir au contact par l'extérieur de la cornée oculaire, chez l'homme ou l'animal.

Elle concerne à ce titre une solution pour la conservation, ou le stockage, ou le transport ou la mise en œuvre (par exemple chirurgicale) de pièces ou prothèses, par exemple lentilles de contact, agencées pour venir au contact par l'extérieur de la cornée oculaire, chez l'homme ou l'animal.

Grâce à une base nutritive complexe telle que précédemment définie, et en particulier à une composition trophique selon la présente Invention, et comme démontré par les études exposées ci-après, les propriétés intrinsèques primaires de l'épithélium cornéen sont préservées durablement, tout en augmentant sa résistance aux agressions, et favorisant, le cas échéant, son retour à un état d'équilibre.

La présente invention est maintenant décrite et exemplifiée, à partir d'une composition trophique en milieu aqueux, ayant la formule selon Tableau 2.

Tableau 2

NBRE LIGNE	DENOMINATION INTERNATIONALE NOMENCLATURE COSMETIQUE INGREDIENT (NOM INCI)	CONCENTRATION En mg/l
1	EAU	q.s.p.
2	CHLORURE DE SODIUM	6800
3	GLUTAMINE	1754,4
4	SODIUM BICARBONATE	1160
5	GLUCOSE	1080
6	ARGININE HCL	421,4
7	SODIUM ACETATE	300
8	DISODIUM PHOSPHATE	284
9	LEUCINE	131,2
10	SERINE	126,1
. 11	CHLORURE DE Mg	120,0
12	CHLORURE DE K	112
13	VALINE	70,3

NBRE LIGNE COSMETIQUE INGREDIENT (NOM INCI)		CONCENTRATION En mg/l
14	SODIUM PYRUVATE	55
15	LYSINE HCL	54
16	HISTIDINE HCL	50
17	CYSTEINE HCL	42
18	ADENINE	24
19	THREONINE	24
20	CHLORURE DE Ca	20,05
21	INOSITOL	18
22	ACIDE GLUTAMIQUE	14,8
23	ASPARAGINE	14,2
24	METHIONINE	13,5
25	TYROSINE	11,7
26	PHENYLALANINE	10,0
27	TRYPTOPHANE	9,3

NBRE LIGNE	DENOMINATION INTERNATIONALE NOMENCLATURE COSMETIQUE INGREDIENT (NOM INCI)	CONCENTRATION En mg/l
28	ALANINE	9.2
29	GLYCINE	7.6
30	ISOLEUCINE	6.0
31	ACIDE ASPARTIQUE	4,0
32	SODIUM SULFATE	3.4
33	SULFATE FERREUX	0,003
34	ACIDE FOLIQUE	0.8
35	THYMIDINE	0,73
36	CYANOCOBALAMINE	0,41
37	CALCIUM	
	PANTOTHENATE	0,3
38	THIAMINE HCL	0,3
39	ACIDE THIOCTIQUE	0,3
40	ZINC SULFATE	0,144
41	SODIUM SILICATE	0,142
42	PYRODIXINE HCL	0,08
43	NIACINAMIDE	0,04
44	RIBOFLAVIN	0,3
45	BIOTIN	0,02
46	SULFATE DE CUIVRE	0,003
47	AMMONIUM MOLYBDATE	0,00120
48	AMMONIUM VANADATE	0,003
49	CHLORURE DE Mn	0,00002
50	HYALURONATE DE SODIUM	70
51	POLYHEXANIDE ou POLYHEXAMETHYLENE BIGUANIDE	0,1
52	N-ACETYL-CYSTEINE	500
53	HYDROXYPROLINE ou PROLINE	35

Conformément à la définition selon la présente invention de la composition trophique, les ingrédients en milieu aqueux de la base nutritive complexe sont tous ceux numérotés de 1 à 49, tandis que les ingrédients 50 à 53 sont considérés comme extérieurs à la base nutritive complexe, et permettent son adaptation à un contact externe avec l'épithélium de la cornée de l'œil.

Les ingrédients 50 et 51 sont optionnels, en fonction du rôle ou de la fonction recherchée pour la composition trophique.

Par ailleurs, le choix et les proportions des différents ingrédients sont définis pour établir dans la composition trophique finalement obtenue :

- un pH compris entre 7,3 et 7,5, et préférentiellement compris entre 7,42 et 7,45 (pH favorisant l'oxygénation de l'épithélium cornéen et l'activité du lyzosyme des larmes).
- une osmolarité comprise entre 300 et 350 mOsm, et par exemple, égale à 340 mOsm.

Etude nº1

On évalue la biocompatibilité de la composition trophique précédemment définie sur un modèle d'épithélium de comée humain reconstitué.

A partir de la formule selon Tableau 2, on définit et formule quatre variantes, appelées respectivement :

EVE 1 : sans Hyaluronate de sodium (ingrédient 50) et sans

conservateur (ingrédient 51).

EVE 2 : sans Hyaluronate de sodium (ingrédient 50) et avec conservateur (ingrédient 51).

EVE 3 : avec Hyaluronate de sodium (ingrédient 50) et sans

conservateur (ingrédient 51).

EVE 4 : identique à la formule selon Tableau 2, et donc avec

Hyaluronate de sodium (ingrédient 50), et avec

conservateur (ingrédient 51).

Des ajustements minimes des autres ingrédients sont apportés, pour maintenir le pH et l'osmolarité dans les valeurs précédemment énoncées.

La cytocompatibilité des formules EVE 1 à EVE 4 est évaluée par application topique sur un modèle in vitro d'épithélium de cornée humain reconstruit, tel que disponible auprès de la Société SKINETHIC LABORATORIES, 45 Rue Saint Philippe, 06000 NICE, France.

Roger W. BEUERMAN et Lia PEDROSA ont décrit, par le détail, l'ultra-structure de la cornée humaine, dans un article intitulé « Ultra-structure of the human cornea », dans le journal « Microscopy Research and Technique », 33 : 320-335 (1996), et on s'y référera en tant que de besoin.

A partir de la structure naturelle, O. DOUCET et al. ont proposé et décrit un épithélium de cornée humaine, tridimensionnel, reconstruit, en particulier pour effectuer différents essais in vitro de toxicité; cf. l'article ayant pour titre « A new in vitro human epithelium model for assessing the eye irritation potential of formulated cosmetic products », paru dans « In vitro and Molecular Toxicology », 11, 4: 273-283 (1998).

Cet épithélium de cornée reconstruit, ou modèle, est obtenu par culture de cellules épithéliales de cornée, par exemple la lignée HCE, disponible et commercialisée par LSU Eye Center, Louisiana State University School of Medicine, New Orleans, Louisiana, 70112 USA. Les cellules épithéliales sont cultivées à l'interface air/liquide dans un milieu défini, et elles forment un tissu épithélial cornéen, dépourvu de stratum corneum, s'approchant de l'épithélium cornéen in vivo.

L'étude est réalisée sur de tels épithéliums cornéens reconstruits, tels qu'obtenus au 5^{ème} jour de culture (taille : 0,5 cm²), le contrôle qualité des différents épithéliums aux différents stade de culture étant assuré par la Société SKINETHIC LABORATORIES, précitée, conformément à la publication dernière citée.

Le principe du test consiste à appliquer la composition trophique directement au contact de l'épithélium cornéen reconstruit, 15 minutes trois fois par jour sur une période de 7 jours. On réalise en parallèle un témoin épithélium cornéen non traité. Chaque condition (à l'exception du témoin non traité) est réalisée en double. Aux 2^{ème}, 4^{ème} et 7^{ème} jours d'expérimentation, la viabilité cellulaire (test au MTT) est évaluée pour chacune des conditions.

En pratique, 30 µl des compositions trophiques à tester sont déposés 3 fois par jour (à 9 h, 13 h et à 17 h), directement à la surface des équivalents coméens, pendant 15 minutes. Après cette période de contact, les compositions en excès sont éliminées et les épithéliums maintenus en

incubation à 37°C sous atmosphère humide, 5 % CO₂. Cette opération est répétée tous les jours pendant 7 jours. Aux 2^{ème}, 4^{ème} et 7^{ème} jours d'expérimentation, les épithéliums reconstruits sont prélevés pour effectuer le test de viabilité cellulaire.

Aux 2^{ème}, 4^{ème} et 7^{ème} jours d'expérimentation, les épithéliums prélevés sont rincés au PBS et placés dans 300 µl de MTT (0,5 mg/ml). Après 3 heures d'incubation à 37°C, 5 % CO₂, les épithéliums sont transférés dans 1,5 ml d'isopropanol. L'extraction du produit de clivage du MTT est réalisée sous légère agitation, pendant 2 heures à température ambiante. La densité optique à 570 nm est ensuite mesurée sur 200 µl de solution, d'extraction. Les résultats sont exprimés en pourcentage de viabilité par rapport au témoin (non traité):

% viabilité = [DO (570 nm produit testé) / DO (570 nm témoin)] x 100

Dans les conditions expérimentales ainsi définies, on observe un maintien total de la viabilité in vitro des épithéliums de cornée humain reconstruits, après application topique de chacune des compositions trophiques précitées. La présence du conservateur et de l'acide hyaluronique aux concentrations d'utilisation ainsi définies n'influe pas sur la viabilité cellulaire des épithéliums qui est maintenue.

Etude n°2

Par mise en culture d'un épithélium de cornée humain reconstitué, dans les compositions trophiques précédemment définies, on compare les résultats obtenus par rapport à ceux obtenus par mise en culture dans une solution saline tamponnée.

Le modèle d'épithélium cornéen retenu est à l'identique de celui décrit et défini dans l'Etude n°1, mis en culture pendant 72 heures dans la composition trophique étudiée.

Une seule composition trophique est retenue pour cette étude, à savoir celle définie par le Tableau 2, appelée EVE 4 dans l'Etude n°1.

Dès réception des épithéliums, le milieu nutritif de transport SKINETHIC est éliminé et remplacé, pour un des épithéliums, par 1 ml de la composition trophique étudiée. Un second épithélium est placé, pour comparaison, dans une solution saline tamponnée (Phosphate Buffered Saline, PBS, enrichi en Ca²⁺ et Mg²⁺). La cytocompatibilité de la composition

trophique étudiée a été préalablement vérifiée (absence d'effet cytotoxique, cf. Etude précédente n°1). Les épithéliums sont maintenus en incubation à 37°C sous atmosphère humide, 5 % CO₂. Les milieux sont renouvelés tous les jours. Après 3 jours de culture, les 2 épithéliums reconstruits sont prélevés pour effectuer une analyse histologique. Ils sont fixés par une solution de formaldéhyde à 10 % puis inclus dans la paraffine. L'histologie des coupes colorées à l'hematoxyline/éosine est évaluée en microscopie optique.

L'interprétation histopathologique des coupes prend en compte l'épalsseur et la régularité du tissu épithélial ainsi que la morphologie, la cohésion et la capacité des cellules à proliférer.

Concernant l'épithélium cultivé pendant 72 h dans la composition trophique, l'analyse du prélèvement montre un épithélium implanté sur le support membranaire. Il comporte 6 à 7 couches de cellules jointives (les ponts d'union sont visibles). Il n'y a pas de signe de nécrose ni de kératinisation de la couche superficielle.

Dans le cas de l'épithélium cultivé pendant 72 h dans une solution saline tamponnée, l'analyse du prélèvement montre une disparition quasi-totale de l'épithélium, seul le support est visible. Il n'y a pas de couche cellulaire identifiable.

Dans les conditions expérimentales définles pour cette étude, on observe la survie et la cohésion cellulaire d'un épithélium de comée humain reconstruit, mis en culture pendant 72 h dans une composition trophique selon la présente invention. En comparaison, l'expérimentation similaire réalisée avec une solution saline tamponnée montre une dégénérescence complète de l'épithélium, qui n'est plus identifiable.

Etude n°3

On évalue les propriétés cicatrisantes de compositions trophiques selon l'invention, sur un modèle de cornée humain reconstitué.

Les quatre variantes de la composition trophique étudiée sont identiques à celles définies et décrites dans l'Etude n°1.

Le modèle d'épithélium cornéen, reconstruit, est à l'identique de celui décrit et défini dans les Etudes n°1 et n°2.

Les propriétés cicatrisantes des compositions trophiques étudiées sont évaluées après application topique sur le modèle précité, sur lequel est réalisée au préalable une lésion par altération mécanique.

La réalisation des lésions à la surface des épithéliums cornéens reconstruits est opérée à l'aide de la pointe d'un scalpel partageant sur leur diamètre chacun des épithéliums.

Le principe du test consiste à appliquer, immédiatement après le traumatisme, la composition trophique directement au contact de l'épithélium cornéen reconstruit, 15 minutes trois fois par jour, et ce quotidiennement sur une période de 9 jours. On réalise en parallèle un contrôle avec une solution saline tamponnée (PBS). Aux 2ème, 4ème, 7ème et 9ème jours d'expérimentation, l'histologie du tissu reconstruit est évaluée pour chacune des conditions. Elle est comparée à l'histologie d'une condition témoin de référence correspondant à un épithélium non agressé non traité.

En pratique, 30 µl des compositions trophlques à tester sont déposés 3 fois par jour (à 9 h, 13 h et à 17 h) directement à la surface des épithéliums coméens pendant 15 minutes. Après cette période de contact, les compositions en excès sont éliminées et les épithéliums maintenus en incubation à 37°C sous atmosphère humide, 5 % CO₂. Cette opération est répétée tous les jours pendant 9 jours. Aux 2ème, 4ème, 7ème et 9ème jours d'expérimentation, les épithéliums reconstruits sont prélevés pour effectuer l'analyse histologique.

Aux 2^{ème}, 4^{ème}, 7^{ème} et 9^{ème} jours d'expérimentation, les épithéliums sont fixés par une solution de formaldéhyde à 10 %, puis inclus dans la paraffine. L'histologie des coupes colorées à l'hematoxyline/éosine est évaluée en microscopie optique.

L'évaluation des propriétés cicatrisantes des compositions trophiques est réalisée par analyse histologique des coupes et observation de la réparation de l'épithélium au niveau de la lésion induite par le scalpel. La localisation des lésions est effectuée par marquage à l'encre de Chine à la surface des épithéliums coméens, avant d'effectuer la coupe histologique (coupe transversale de l'épithélium).

L'interprétation histopathologique des coupes prend en compte l'épaisseur et la régularité du tissu épithélial, ainsi que la morphologie, la cohésion et la capacité des cellules à proliférer après le traumatisme opéré.

Des photographies regroupées établissent, pour chaque condition, les coupes transversales des épithéliums réalisées en début de traitement (2ème jour après réalisation de la tésion) et au dernier jour de celui-ci (9ème jour).

Dans le cas du Témoin (non traité, non agressé), on observe, au 2^{ème} jour de culture, un épithélium vivace composé de 6 à 7 couches de cellules, régulières dans leur forme (aspect pavimenteux), jointives. Au 9^{ème} jour de traitement, on observe un épaississement de l'épithélium formé d'une dizaine de couches de cellules, toujours jointives et régulières. On note la présence d'une couche kératinisée en surface.

Dans le cas du traitement avec EVE 4 (composition trophique selon Tableau 2), on observe, sur la photographie prise au 2^{ème} jour, la lésion réalisée au niveau de l'épithélium, mettant à nu le support membranaire. De part et d'autre de la plale, l'épithélium est vivace. Il n'y a pas de kératinisation. Au 9^{ème} jour de traitement, on observe au niveau du repère réalisé à l'encre de Chine, un épithélium réparé, continu, formé de plusieurs couches de cellules relativement régulières (d'aspect plus arrondi que dans le cas du Témoin), non nécrosées. On note la présence d'une zone de kératinisation dans les couches superficielles.

Dans le cas du traitement avec une solution saline tamponnée (PBS), on visualise au 2^{ème} jour la zone lésée, marquée par une perte de substance importante au niveau de l'épithéllum. Au 9^{ème} jour, on observe au niveau du repère un épithélium réparé, constitué de 5 à 6 couches de cellules seulement, d'aspect arrondi, turgescentes pour certaines, avec la présence de vacuoles.

Dans le cas du traitement avec les compositions dites EVE 1, EVE 2, EVE 3, on observe, pour les prélèvements réalisés au 2^{ème} jour d'expérimentation, la lésion repérée par une perte de substance totale. De part et d'autre, l'épithélium est pluristratifié, vivace et non kératinisé.

Au 9^{ème} jour, pour la formulation EVE 1, on observe un épithélium reconstitué, continu, formé de cellules arrondies, assez régulières avec présence de quelques vacuoles. Pour les formulations EVE 2 et EVE 3, les épithéliums ont un aspect identique, avec des cellules jointives et de morphologie régulière.

Cependant, l'épaisseur des épithéliums apparaît plus mince par rapport à celle des épithéliums traités par la formulation EVE 4.

Dans les conditions expérimentales ainsi définies, on observe pour chacune des conditions testées une réparation des épithéliums de cornée humains préalablement lésés, au terme des traitements.

La formulation EVE 4 (contenant acide hyaluronique et conservateur) permet d'obtenir les meilleurs résultats. L'épithélium réparé est continu, vivace, pluristratifié, composé de cellules jointives et régulières.

Etude n°4

On évalue les propriétés cicatrisantes de compositions trophiques selon la présente invention, en comparaison avec une solution saline tamponnée.

La composition trophique étudiée est à l'identique de celle définle par le Tableau 2.

Le modèle d'épithélium coméen, reconstruit, est à l'identique de celui mis en œuvre dans les Etudes nos 1 à 3.

Les propriétés cicatrisantes des compositions trophiques sont évaluées par application topique sur un modèle in vitro d'épithélium de cornée humain reconstruit, sur lequel est réalisée, au préalable, une lésion par traumatisme mécanique.

La réalisation des lésions à la surface des épithéliums cornéens reconstruits est opérée à l'aide de la pointe d'un scalpel partageant sur leur diamètre chacun des épithéliums.

Le principe du test consiste à appliquer, immédiatement après le traumatisme, la composition trophique directement au contact de l'épithélium cornéen reconstruit, 15 minutes trois fois par jour, et ce quotidiennement sur une période de 7 jours. On réalise en parallèle un contrôle en solution saline tamponnée (PBS enrichi en Ca²+ et Mg²+). Aux 2ème, 4ème et 7ème jours d'expérimentation, l'histologie du tissu reconstruit est évaluée pour chacune des conditions. Elle sera comparée à l'histologie d'une condition témoin de référence correspondant à un épithélium non agressé non traité.

En pratique, 30 µl des compositions à tester sont déposés 3 fois par jour (à 9 h, 13 h et à 17 h) directement à la surface des équivalents cornéens pendant 15 minutes. Après cette période de contact, les compositions en excès sont éliminées et les épithéliums maintenus en incubation à 37°C sous atmosphère humide, 5 % CO₂. Cette opération est répétée tous les jours pendant 7 jours. Aux 2^{ème}, 4^{ème} et 7^{ème} jours d'expérimentation, les épithéliums reconstruits sont prélevés pour effectuer l'analyse histologique.

Aux 2^{ème}, 4^{ème} et 7^{ème} jours d'expérimentation, les épithéliums sont fixés par une solution de formaldéhyde à 10 % puls inclus dans la paraffine. L'histologie des coupes colorées à l'hematoxyline/éosine est évaluée en microscopie optique.

L'évaluation des propriétés cicatrisantes des compositions trophiques est réalisée par analyse histologique des coupes et observation de la réparation de l'épithélium au niveau de la lésion induite par le scalpel. La localisation des lésions est effectuée par marquage à l'encre de Chine à la surface des épithéliums de comée avant d'effectuer la coupe histologique (coupe transversale de l'épithélium).

L'interprétation histopathologique des coupes prend en compte l'épaisseur et la régularité du tissu épithélial ainsi que la morphologie, la cohésion et la capacité des cellules à proliférer après le traumatisme opéré.

Des photographies établissent, pour chaque condition, les coupes transversales des épithéliums réalisées aux différentes étapes du traitement.

Dans le cas du Témoin (non traité, non agressé), on observe, au 2^{ème} jour de culture, un épithélium vivace composé de 6 à 7 couches de cellules, régulières dans leur forme (aspect pavlmenteux), jointives. Au 7^{ème} jour de traitement, on observe un épaississement de l'épithélium formé d'une dizaine de couches de cellules, toujours jointives et régulières. On note la présence d'une couche kératinisée en surface.

Dans le cas du traitement avec la composition trophique selon tableau 2, on observe, sur la photographie prise au 2^{ème} jour, la lésion réalisée au niveau de l'épithélium mettant à nu le support membranaire. De part et d'autre de la plale, l'épithélium est vivace. Il n'y a pas de kératinisation. Au 4^{ème} jour, on observe une recolonisation cellulaire du support. L'épithélium comporte 3 à 4 couches de cellules dont certaines sont en division. Au 7^{ème} jour de traitement, on observe au niveau du repère réalisé à l'encre de Chine, un épithélium réparé, continu, formé de plusieurs couches de cellules relativement régulières (d'aspect plus arrondi que dans le cas du Témoin), non nécrosées. On note la présence d'une zone de kératinisation dans les couches superficielles.

Dans le cas du traitement avec une solution saline tamponnée (PBS), on visualise au 2^{ème} jour la zone lésée marquée par une perte de substance importante au niveau de l'épithélium. Au 4^{ème} jour, l'épithélium se reconstitue, composé seulement d'une à deux couches de cellules arrondies.

Au 7^{ème} jour, l'épithélium est réparé, constitué de 5 à 6 couches de cellules, d'aspect arrondi, turgescentes pour certaines, avec la présence de vacuoles.

Dans les conditions expérimentales ainsi définies, la composition trophique permet la reconstitution d'un épithélium de cornée humain préalablement lésé. L'épithélium réparé est continu, vivace, pluristratifié, composé de cellules jointives et régulières.

L'application d'une solution saline tamponnée permet également une réparation de l'épithéllum. Celui-ci n'est cependant formé que de 3 à 4 couches de cellules, témoin d'une régénération inférieure à celle observée avec la composition trophique. D'autre part, les cellules sont arrondies avec présence de nombres vacuoles.

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation d'une base nutritive complexe en milieu aqueux, constituée au moins par une multiplicité d'acides aminés, des vitamines, des oligo-éléments, et des sels métalliques, ladite base excluant tout facteur de croissance cellulaire, ou tout extrait biologique d'origine animale ou cellulaire, ou tout principe actif médicamenteux, en tant que médicament ophtalmologique, ou solution ophtalmique, pour une application au contact extérieur de l'œil chez l'homme ou l'animal.
- 2. Utilisation d'une base nutritive complexe en milieu aqueux, constituée au moins par une multiplicité d'acides aminés, des vitamines, des oligo-éléments, et des sels métalliques, ladite base excluant tout facteur de croissance cellulaire, ou tout extrait biologique d'origine animale ou cellulaire, ou tout principe actif médicamentaux, en tant que produit de traitement pour le stockage, ou la conservation, ou le transport ou la mise en œuvre de pièces ou prothèses, par exemple lentilles de contact, agencées pour venir au contact de extérieur de la cornée de l'œil, chez l'homme ou l'animal.
- 3.Utilisation selon la revendication 1, caractérisé en ce que le médicament ophtalmologique ou solution ophtalmologique consiste en une composition trophique en milieu aqueux comprenant la base nutritive complexe, un inhibiteur des collagenases de l'épithelium cornéen chez l'homme ou l'animal, et un promoteur de la synthèse du néocollagène.
- 4. Utilisation selon la revendication 2, caractérisé en ce que le produit de traitement consiste en une composition trophique en milieu aquex comprenant la base nutritive complexe, un inhibiteur des collagenases de l'épithelium coméen chez l'homme ou l'animal, et un promoteur de la synthèse du néocollagène.
- 5. Utilisation selon la revendication 3 ou 4, caractérisé en ce que la composition trophique est formulée pour établir un pH compris entre 7,3 et 7,5 et une osmolarité comprise entre 300 et 350 Osm.
- 6. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que l'inhibiteur des collagénases est choisi dans le groupe constitué par la cystéine, la N-acétyl cystéine, et le sel de calclum de l'EDTA.
- 7. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que l'inhibiteur des collagénases est la N-acétyl cystéine.

- 8. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que l'inhibiteur des collagénases représente au maximum 5 %, et de préférence entre 0,05 et 0,5 % en poids de la composition trophique.
- 9. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que le promoteur de la synthèse du néocollagène est la proline ou l'hydroxyproline.
- 10. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que le promoteur de la synthèse du néocollagène représente au maximum 0,5 %, et de préférence 0,004 % en poids de la composition trophique.
- 11. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce qu'elle comprend de l'acide hyaluronique, et/ou un sel de l'acide hyaluronique, dans une proportion pondérale totale de la composition trophique, au plus égale à 0,1 %, et de préférence égale à 0,07 %.
- 12. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que la composition tropique comprend un conservateur, dans une proportion pondérale de ladite composition, au plus égale à 0,0001 %.
- 13. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que le conservateur est le polyhexanide ou polyhexaméthylène biguanide.
- 14. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que la composition trophique répond à la formule décrite par le Tableau 2 dans la description.
- 15. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le médicament ophtalmologique ou la solution ophtalmologique est sous forme liquide, ou sous forme sèche, c'est-à-dire pour reconstitution avec un milieu aqueux.
- 16. Utilisation selon la revendication 2, caractérisée en ce que le produit de traitement est sous forme liquide, ou sous forme sèche, c'est-à-dire pour reconstitution avec un milleu aqueux.
- 17.Utillsation selon la revendication 1, caractérisée en ce que le médicament ophtalmologique ou la solution ophtalmologique est sous la forme de gouttes ou de larmes régénérantes, ou de gouttes de confort, ou de collyre, ou de solution.
- 18. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la solution ophtalmique est une solution de confort

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

· Internationale No PCT/FR 03/03917

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A61K9/08 A61K31/728

A61K9/00

A61L12/14

A61K47/02 A61P27/02 A61K47/18 A61K47/36

A61K31/401

no, des revendications visées

1-13,

Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seion la classification nationale et la CIB

identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents

WO 96/21421 A (SOC D EXPL FRANCAISE DES

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie °

X

Documentation minimale consultée (système de dassification suivi des symboles de dassement) CIB 7 A61K A61P

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure ou ces documents rejèvent des domaines sur lesquels a porté la racherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, PAJ, WPI Data, MEDLINE, BIOSIS, EMBASE

^	RECH ;GATTO HUGUES (FR); THOREL JE 18 juillet 1996 (1996-07-18) cité dans la demande le document en entier revendications 1-5,13-16,21,22; ex	EAN NOEL) 15-18
	-/	/
° Catégories	a spéciales de documents citée:	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la
"E" docume ou apr "C" docume ou apr "C" docume ov apr "P" docume	sere comme particulièrement pertinent ant antiérieur, mais publié à la date de dépôt international rès cette date ant pouvant jeter un doute sur une revendication de de ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) ent se référant à une divuigation orale, à un usage, à sposition ou tous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais	technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou le théorie constituent le base de l'invention « document particulièrement pertinent; l'inven lion revendiquée ne peut étre considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré solément y document particulièrement partinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier document qui fait partie de la même famille de brevets
	elle la recherche internationale a été effectivement achevée 9 juillet 2004	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 12/08/2004
Nom et adre	esse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax. (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Luangkhot, N

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D Internationale No
PCT/FR 03/03917

C.(sulte) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinents no. des revendications visées
X,Y	WO 02/087326 A (ALLERGAN INC)	1-13,
	7 novembre 2002 (2002-11-07)	15-18
Α	le document en entier	14
- (page 1, 11gne 3-16	
ļ	page 4, ligne 12-14	
	page 6, ligne 22,23	į.
	page 7, ligne 3-14 page 8, ligne 24 - page 10, ligne 32	\
	page 18, lighe 1-12	1
- 1	page 18, ligne 26 - page 19, ligne 22	[
1	page 26, ligne 11-15	[
	page 27, 1igne 14	į.
	page 28, ligne 20,28-30	į.
į	page 29, ligne 1-10	!
}	exemple 4	}
j	revendications 1,3,6,8,9,13-21	
x,y	US 5 654 266 A (CHEN CHUNG-HO ET AL)	1-13,
^ ' '	5 août 1997 (1997-08-05)	15-18
A Ì	le document en entier	14
]	colonne 1, ligne 15-17	
1	colonne 3, ligne 28-30	(
Ī	colonne 4, ligne 32 colonne 6, ligne 17-35	(
]		1
ł	colonne 8 revendications 3,4,8,11,16,17	į.
	No. of the Contract of the Con	
X,Y	EP 0 517 970 A (LINDSTROM RICHARD L	1-13,
l	;SKELNIK DEBRA L (US))	15–18
A	16 décembre 1992 (1992-12-16) le document en entier	14
^ {	page 1; tableau B	14
- [page 4, ligne 20-28	
- (page 6. ligne 15-24	·
1	page 8, ligne 43 — page 9, ligne 19	
	page 10, ligne 9-17	
ĺ	revendications 1-7	
	page 2, ligne 41,48	
X,Y	DATABASE WPI	1-13,
·	Section Ch, Week 199018	15-18
1	Derwent Publications Ltd., London, GB;	
	Class A96, AN 1990-135663	
[XP002252714	
Í	& JP 02 083318 A (ZERIA SHINYAKU KOGYO KK)	
A	23 mars 1990 (1990-03-23) abrégé	14
	Auto-ripo biro-piro	1
K,Y	WO 02/060495 A (WAGENAAR LOUIS JOHAN)	1-13,
a l	8 août 2002 (2002-08-08) le document en entier	15–18
	page 6, ligne 21	14
[page 7. ligne 20 - page 8 ligne 10	
1	page 7, ligne 20 - page 8, ligne 10 page 2, ligne 14-17	
- 1	page 3, ligne 3-37	
Ì		
	-/	

RAPPORT DE BECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 03/03917

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, la cas échéant, l'indication des passages perti	nents no, des revendications visées
Х,Ү	FR 2 425 858 A (CHAUVIN BLACHE LAB) 14 décembre 1979 (1979-12-14)	1-13, 15-18
A	le document en entier page 1; ligne 1-35; revendication 1; exemple 1	14
Ą	DATABASE WPI Section Ch, Week 200239 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class B05, AN 2002-355876 XP002252715 & JP 2002 020279 A (TAISHO PHARM CO LTD) 23 janvier 2002 (2002-01-23)	14
Y	abrégé	1-13, 15-18
A	EP 0 698 388 A (MEDIDOM LAB) 28 février 1996 (1996-02-28) le document en entier	14
Υ	page 5, ligne 4-24 page 9, ligne 43-45	1-13, 15-18
4	page 10, ligne 40-49; tableau 8 EP 0 468 122 A (ANDERMANN GUY)	14
Y	29 janvier 1992 (1992-01-29) le document en entier	1-13, 15-18
	page 1, ligne 27-34; exemple 2	
4 Y	WO 94/15649 A (POLYMER TECHNOLOGY CORP) 21 juillet 1994 (1994-07-21)	14
	le document en entier	1-13, 15-18
4 Y	US 5 942 218 A (RAUCH FRANK ET AL) 24 août 1999 (1999-08-24) le document en entier	14
	colonne 1, ligne 11-19	15-18
4	US 2002/049281 A1 (ALEXANDER CATHERINE ET AL) 25 avr11 2002 (2002-04-25)	14
1	le document en entier alinéas '0001!, '0002!, '0004!, '0013!, '0082! - '0084!	1-13, 15-18
	-/	
	\mathbf{r}	

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième (autile) (Jenvier 2004)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 03/03917

C.(aulte)	DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages p	ertinents no. des revendications visées
A	BERMAN M B: "COLLAGENASE INHIBITORS: RATIONALE FOR THEIR USE IN TREATING CORNEAL ULCERATION" INTERNATIONAL OPHTHALMOGY CLINICS, LITTLE, BROWN AND CO., BOSTON, US, vol. 15, no. 4, janvier 1975 (1975-01), pages 49-66, XP008011256 ISSN: 0020-8167 cité dans la demande abrégé	14
Υ	le document en entier	1-13, 15-18
A	BELLON G ET AL: "EFFECTS OF PREFORMED PROLINE AND PROLINE AMINO ACID PRECURSORS INCLUDING GLUTAMINE ON COLLAGEN SYNTHESIS IN HUMAN FIBROBLAST CULTURES" BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 930, no. 1, 1987, pages 39-47, XP002290392 ISSN: 0006-3002 cité dans la demande	14
Υ	le document en entier abrégé	1-13, 15-18
X,Y A	US 6 194 457 B1 (DUARTE ALEX ET AL) 27 février 2001 (2001-02-27) le document en entier colonne 1, ligne 40 - colonne 3, ligne 17; revendications 1,12; exemple 1	1-13, 15-18 14
Υ	VARMA S D: "SCIENTIFIC BASIS FOR MEDICAL THERAPY OF CATARACTS BY ANTIOXIDANTS" AMERICAN JOURNAL OF CLINICAL NUTRITION, BETHESDA,MD, US, vol. 53, no. 1, SUPPL, 1991, pages 335S-345S, XP009003151 ISSN: 0002-9165 le document en entier abrégé	1-13, 15-18

Fermulaire PCT/ISA/210 (suite de la dauxième feutile) (Janvier 2004)

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/ 210

Suite du cadre J.1

Bien que la revendication 1 concerne une méthode de traitement du corps humain/animal, la recherche a été effectuée et basée sur les effets imputés au produit/a la composition.

Suite du cadre I.1

Règle 39.1(iv) PCT - Méthode de traitement thérapeutique du corps humain ou animal

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

ande internationale n° PCT/FR 03/03917

Cadre I Observations – lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherch (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17-2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs sulvants:
1. X Les revendications no Les revendications no les l'égard duquei l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
Bien que la revendication 1 concerne une méthode de traitement du corps humain/animal, la recherche a été effectuée et basée sur les effets imputés au produit/a la composition.
2. Les revendications not se revendications not se repportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative pulsse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
voir feuille supplémentaire
Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particuller justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le palement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n el porte que sur les revendications pour les que les revendications n el payées, à savoir les revendications n el payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour les que les revendications n el payées, à savoir les revendications n el payées, à savoir les revendications n el payées, à savoir les revendications n el payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour les taxes ont été payées, à savoir les revendications n el payées dans les dans les datais payées datais payée
Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est ocuverte par les revendications n
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étalent accompagnées d'une réserve de la part du déposan Le palement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la première feuille (1)) (Juillet 1998)

RAPPORT DE BECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relativation membres de families de brevets

Internationale No PCT/FR 03/03917

	cument brevet cité pport de recherche		Date de publication		Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication	
WO	9621421	Α	18-07-1996	FR	2729081		12-07-1996	
				FR	2729076	A1	12-07-1996	
				AT	198039	T	15-12-2000	
	s.			AU	4492096		31-07-1996	
	4			DE		D1	18-01-2001	
				DE	69611230		05-04-2001	
				EP			29-10-1997	
					0802784			
				ES	2153559		01-03-2001	
				ЙŌ	9621421		18-07-1996	
				JP		Т	24-11-1998	
				US	2002034499	A1 	21-03-2002	
WO	02087326	A	07-11-2002	US	2003068250		10-04-2003	
				BR	0209317		20-07-2004	
				CA	2446491	A1	07-11-2002	
				EP	1383377	A1	28-01-2004	
				MO	02087326	A1	07-11-2002	
US	5654266	A	05-08-1997	US	5298487	A	29-03-1994	
EP	0517970	A	16-12-1992	EP	0517970	A1	16-12-1992	
JP	2083318	Α	23-03-1990	AUC	JN		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
WO	02060495	Α	08-08-2002	CA	2434242		08-08-2002	
				EP	1347787	A1	01-10-2003	
				WO	02060495	A1	08-08-2002	
				บร	2004057980	A1	25-03-2004	
FR	2425858	Α	14-12-1979	FR	2425858	A1	14-12-1979	
JP	2002020279	A	23-01-2002	AUC	UN	. —	44 7 سند منافة الياريد بسمند مي	
EP	0698388	Α	28-02-1996	IT	RM940485		25-01-1996	
				AT	187637	T	15-01-2000	
				CA	2154533	A1	26-01-1996	
				CZ	9501913	A3	14-02-1996	
				DE	69513902		20-01-2000	
				DE	69513902		18-05-2000	
				DK		T3	08-05-2000	
				EP	0698388		28-02-1996	•
				ES	2142976		01-05-2000	
							31-07-2000	
			•	GR	3032958			
				JP	8169835		02-07-1996	
				PL	309753		05-02-1996	
				PT	698388		31-05-2000	
				US	5770628		23-06-1998	
				ZA	9506165	A	07-03-1996	
EP	0468122	A	29-01-1992	FR	2644060		14-09-1990	•
	بروي ويون ويون شاه الآلات التي ومناسما المساعد و			EP	0468122	A1	29-01-1992	
WO	9415649	A	21-07-1994	AU	723810		07-09-2000	
110				ΑU	5992594		15-08-1994	
110				BR	9405653	A	14-11-1995	
					2152962	A1	21-07-1994	
				CA CN	2152962 1116407		21-07-1994 07-02-1996	

Formulaire PCT/ISA/210 (annexe families de brevets) (Janvier 2004)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relative stux mambres de families de brevets

i internationale No PCT/FR 03/03917

Document brevet cité	Date de	Membre(s) de la	Date de publication
au rapport de recherche	publication	familie de brevet(s)	
WO 9415649 A		DE 69414836 T2 EP 0690728 A1 ES 2125435 T3 JP 8507701 T JP 3452572 B2	17-06-1999 10-01-1996 01-03-1999 20-08-1996 29-09-2003 31-08-1994
·		MX 9400301 A1 WO 9415649 A1 US 5453435 A	21-07-1994 26-09-1995
US 5942218 A	24-08-1999	AT 168530 T CA 2163791 A1 DE 59406509 D1 WO 9427440 A1 EP 0700249 A1 ES 2122288 T3 JP 8510454 T	15-08-1998 08-12-1994 27-08-1998 08-12-1994 13-03-1996 16-12-1998 05-11-1996
US 2002049281 A	25-04-2002	AU 773628 B2 AU 2307200 A BR 0007985 A CA 2362233 A1 CN 1342170 T DE 1163274 T1 EP 1163274 A1 ES 2181607 T1 WO 0046252 A1 JP 2002536465 T NZ 512994 A US 2004127699 A1	27-05-2004 25-08-2000 06-11-2001 10-08-2000 27-03-2002 14-11-2002 19-12-2001 01-03-2003 10-08-2000 29-10-2002 28-11-2003 01-07-2004
US 6194457 B:	27-02-2001	EP 0895474 A1 JP 2001504132 T WQ 9832435 A1	10-02-1999 27-03-2001 30-07-1998